



⑪ Numéro de publication : **0 639 371 A1**

⑫ **DEMANDE DE BREVET EUROPEEN**

⑳ Numéro de dépôt : **94401852.2**

⑤① Int. Cl.⁶ : **A61K 7/50**

㉔ Date de dépôt : **12.08.94**

③① Priorité : **20.08.93 FR 9310160**

④③ Date de publication de la demande :
22.02.95 Bulletin 95/08

⑥④ Etats contractants désignés :
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

⑦① Demandeur : **L'OREAL**
14, Rue Royale
F-75008 Paris (FR)

⑦② Inventeur : **Mellul, Myriam**
17, Allée du Parc de la Blèvre
F-94240 L'Hay Les Roses (FR)
Inventeur : **Plot, Bertrand**
13, rue de Transvaal
F-92250 La Garenne-Colombes (FR)

⑦④ Mandataire : **Tonnellier, Jean-Claude**
Nony & Associés,
29, rue Cambacérès
F-75008 Paris (FR)

⑤④ Composition cosmétique à base de microdispersion de cire comprenant un composé organofluoré lipophile.

⑤⑦ Composition cosmétique ou support de composition cosmétique comprenant une microdispersion aqueuse de particules contenant au moins une cire, lesdites particules étant solides jusqu'à une température au moins égale à 30°C, lesdites particules contenant en outre un composé organique lipophile hydrofluorocarboné tel que le rapport du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes de fluor et d'hydrogène liés aux atomes de carbone, dans la molécule dudit composé est au moins égal à 10 % et n'est pas supérieur à 90 %.

Application de ladite composition notamment pour le maquillage des cils ou le soin des cheveux.

EP 0 639 371 A1

La présente invention se rapporte à une composition comprenant une dispersion aqueuse de particules de cire et au moins un composé organofluoré lipophile, la dispersion étant une microdispersion aqueuse d'au moins une cire. Une telle composition est utilisable notamment comme composition cosmétique.

On sait que les cires, dont l'utilisation en cosmétologie est très ancienne, sont des substances naturelles (animales ou végétales) ou synthétiques, solides à la température ordinaire (21°C), qui sont insolubles dans l'eau, solubles dans les huiles, et qui sont capables de former des films hydrofuges. Sur la définition des cires et leurs utilisations en cosmétologie, on peut citer par exemple P.D. Dorgan, Drug and Cosmetic Industry, Décembre 1983, pages 30-33, et Handbook of Cosmetic Science, H.W. Hibbot ed., Pergamon Press, Oxford (1963) page 60. Dans les préparations capillaires, l'utilisation la plus classique est celle de préparations semi-solides appelées pommades pour cheveux ou brillantines solides. Dans de telles compositions, les cires sont utilisées en mélange notamment avec des proportions importantes d'huiles diverses ; voir par exemple E.W. Flick, "Cosmetic and Toiletry Formulations" Ed. Noyes Publication-New Jersey-USA (1984) pages 271-288.

On sait par ailleurs qu'il est possible d'obtenir avec certaines huiles des microémulsions et avec certaines cires des microdispersions stables et diluables à l'eau indéfiniment, sans agrégation ni sédimentation des particules en suspension. Les microdispersions de cire sont obtenues par fusion de la cire en présence d'un tensioactif, et éventuellement d'une partie de l'eau, puis addition progressive d'eau chaude avec agitation. On observe la formation intermédiaire d'une émulsion du type eau-dans-l'huile, suivie d'une inversion de phase avec obtention finale d'une émulsion du type huile-dans-l'eau. Au refroidissement, on obtient une microdispersion stable de particules colloïdales solides de cire; voir par exemple "Microemulsions Theory and Practice", L.M. Prince Ed., Academic Press (1977) pages 21-32.

Les microdispersions de cires peuvent être utilisées par exemple comme agents d'entretien (produits auto-lustrants) des articles en cuir, des revêtements de sols (notamment en plastique), ou des meubles, ou encore comme agents de conditionnement des textiles.

On a également décrit, dans les demandes de brevet EP-A-394.078, EP-A-446.094 et EP-A-477.053 des microdispersions de cires destinées à être appliquées sur les cheveux.

Ces microdispersions de cires conduisent, après application, à des films cireux présentant une certaine rigidité. Il est souhaitable que ces propriétés de rigidité soient modifiées pour conférer au film une meilleure plasticité.

On a découvert que l'addition de composés organofluorés hydrocarbonés lipophiles dans une microdispersion de cire permettrait de plastifier les microparticules de cires.

On a ainsi découvert qu'après addition de certains composés organofluorés lipophiles, des compositions à base de microdispersions aqueuses de cire présentent de bonnes propriétés filmogènes et plastiques qui s'avèrent intéressantes notamment pour l'application sur les cils, sur les cheveux, ainsi que sur les fibres textiles, et pour l'application sur les cuirs, revêtements de sol ou meubles, pour lesquels l'effet lustrant obtenu est amélioré et est plus durable.

Alors que les composés organofluorés lipophiles perfluorés ne sont pas compatibles avec les microdispersions de cires (ils ne donnent pas avec les cires de microparticules solides homogènes), on a découvert que, de façon surprenante, les composés organofluorés lipophiles partiellement fluorés sont compatibles avec les microémulsions de cires dont ils améliorent les propriétés comme indiqué ci-dessus.

La présente invention, dans un de ses aspects, a donc pour objet une composition, et notamment une composition cosmétique ou un support de composition cosmétique, comprenant une microdispersion aqueuse de particules contenant au moins une cire et au moins un composé lipophile organofluoré.

Les compositions de l'invention sont exemptes de composés organofluorés perfluorés.

L'invention a notamment pour objet une composition comprenant une microdispersion aqueuse de particules contenant au moins une cire, lesdites particules étant solides jusqu'à une température au moins égale à 30°C, caractérisée par le fait que lesdites particules contiennent en outre un composé organique lipophile hydrofluorocarboné tel que le rapport du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes de fluor et d'hydrogène liés aux atomes de carbone, dans la molécule dudit composé est au moins égal à 10 % et n'est pas supérieur à 90 %.

Les particules de la microdispersion de cire ont des dimensions moyennes inférieures à 1 µm, de préférence inférieures à 0,5 µm.

Ces particules sont constituées essentiellement de la cire ou du mélange de cires et du composé organofluoré hydrocarboné lipophile. Les particules de la microdispersion peuvent en outre contenir en proportion minoritaire des additifs gras huileux ou pâteux, un ou plusieurs tensioactifs et un ou plusieurs ingrédients actifs liposolubles usuels, comme cela sera précisé ci-après.

La composition contient généralement de 1 à 40 % en poids de cires, en particulier 5 à 30 %, et une quantité suffisante d'au moins un émulsionnant. La quantité d'émulsionnant est une quantité suffisante pour permettre d'obtenir une microdispersion de cires telle que définie ci-dessus. Cette quantité suffisante peut être déter-

minée dans chaque cas par des expériences de routine.

Le point de fusion de la cire ou du mélange de cires est de préférence compris entre 50°C et 100°C.

La cire ou les cires constituant le mélange cireux sont choisies notamment, parmi la cire de Carnauba, la cire de Candelilla, et la cire d'Alfa, et leurs mélanges.

5 Outre les cires citées ci-dessus, le mélange de cires peut également contenir une ou plusieurs des cires ou famille de cires suivantes :

- la cire de paraffine ;
- l'ozokérite ;
- les cires végétales comme la cire d'olivier, la cire de riz, la cire de jojoba hydrogénée ou les cires absolues de fleurs telles que la cire essentielle de fleur de cassis vendue par la Société Bertin (France) ;
- les cires animales comme les cires d'abeilles, ou les cires d'abeilles modifiées (cerabellina) ;
- d'autres cires ou matières premières cireuses : les cires marines telles que celle vendue par la Société Sophim sous la référence M82, les céramides naturels ou de synthèse, ou les cires de polyéthylène.

10 Les cires végétales de Carnauba (extraite de *Copernicia cerifera*), de Candelilla (extraite de *Euphorbia cerifera* et de *Pedilantus pavonis*) et d'Alfa (extraite de *Stipa tenacissima*), sont des produits commerciaux. Les céramides sont les principaux lipides constitutifs des espaces intercornéocytaires du stratum corneum. Ils sont décrits en particulier par Downing dans Science, 1982, Vol.18, p.1261-2. Des analogues synthétiques sont également connus, tels que les céramides HO3 vendus par la Société Cosmind. Dans le mélange de cires, la cire de Carnauba et/ou de Candelilla et/ou d'Alfa représente de préférence au moins 20 %, et en particulier 20 au moins 50 % en poids par rapport au poids total du mélange de cires.

Dans les microparticules de la composition selon l'invention, la cire et le composé organofluoré lipophile forment un mélange homogène, ledit composé organofluoré étant soluble dans la cire. Dans la composition de l'invention, le composé organofluoré lipophile est généralement présent à raison de 5 à 50%, et en particulier de 10 à 30%, en poids par rapport au poids total de cire.

25 On considère ici qu'un composé est lipophile s'il est hydrophobe, c'est-à-dire insoluble dans l'eau et miscible avec les lipides usuels et notamment avec les cires telles que définies ci-dessus. En particulier, on peut choisir le composé organofluoré lipophile parmi ceux qui sont miscibles avec la cire de carnauba à un taux d'au moins 10 % en poids.

30 La cire ou le mélange de cires peut contenir, outre les cires mentionnées ci-dessus, au moins une autre cire et/ou au moins une huile, étant entendu que le mélange de cire(s), de composé organofluoré, et éventuellement d'huile doit être solide jusqu'à une température de 50°C environ et doit fondre à une température inférieure à 100°C.

Le mélange de cires peut donc être associé à un ou plusieurs additifs gras (huileux ou pâteux). On citera de manière non restrictive :

- 35 - les huiles végétales comme l'huile de tournesol, l'huile de jojoba, etc. ;
- les huiles minérales comme l'huile de paraffine,
- les huiles de silicones fluides de viscosité comprise notamment entre 0,65 et 100.000 centistokes (soit entre $0,65 \cdot 10^{-8}$ et $0,1 \text{ m}^2 \cdot \text{s}^{-1}$), de préférence entre 5 et 5 000 centistokes (soit entre $5 \cdot 10^{-8}$ et $5 \cdot 10^{-3} \text{ m}^2 \cdot \text{s}^{-1}$),
- 40 - la vaseline,
- la lanoline.

Le mélange d'huile(s) et/ou d'additifs gras pâteux peut représenter jusqu'à 30% (de préférence au plus 10%) du poids de cire(s).

45 Il est possible d'introduire en outre dans la phase cireuse microparticulaire des ingrédients actifs liposolubles.

Lorsqu'ils sont présents, le ou les ingrédients liposolubles représentent au maximum 30%, de préférence au maximum 10%, du poids des microparticules.

Comme ingrédient(s) liposoluble(s), on citera par exemple, dans le cas des compositions cosmétiques :

- 50 - des filtres U.V.
- des vitamines liposolubles,
- des anti-inflammatoires tels que l'acide β -glycyrhétinique
- des extraits végétaux liposolubles.

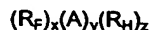
55 Les composés organofluorés utilisables dans les compositions de l'invention ont une structure chimique comportant principalement un squelette hydrocarboné dans lequel une partie des atomes d'hydrogène ont été substitués par des atomes de fluor. Ledit squelette hydrocarboné peut comporter en outre un ou plusieurs hétéroatomes et un ou plusieurs groupements fonctionnels.

Pour une molécule de composé organofluoré hydrocarboné, on définit un taux de substitution des atomes d'hydrogène par des atomes de fluor, sous la forme du rapport : nombre d'atomes de fluor/(nombre d'atomes

de fluor + nombre d'atomes d'hydrogène) où seuls les atomes d'hydrogène liés aux atomes de carbone du squelette sont pris en compte dans la mesure considérée.

Pour les composés organofluorés utilisés selon l'invention, ce taux de substitution ne dépasse pas 90 % et est généralement compris entre 10 et 80 %. De façon préférée, ce taux est supérieur à 30 % et inférieur à 60 %.

Les composés organofluorés utilisés dans les compositions de l'invention sont notamment des composés répondant à la formule suivante :



dans laquelle :

R_F représente un groupement organique fluoré ayant au moins 4 atomes de carbone,

R_H représente un groupement hydrocarboné non fluoré, ledit groupement hydrocarboné étant éventuellement substitué et/ou comportant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes ou groupements hétéroatomiques, A représente un groupement de liaison divalent, trivalent ou tétravalent,

x représente le nombre 1, 2 ou 3,

y représente le nombre 0 ou 1

z représente le nombre 0, 1, 2 ou 3,

étant entendu :

que, lorsque y est différent de zéro, la somme (x + z) est égale à la valence du groupement de liaison A, et alors chaque groupement R_F et R_H est lié à A par une liaison covalente,

que, lorsque y = 0, alors x = z = 1 et le groupement R_F et le groupement R_H sont alors liés l'un à l'autre par une liaison covalente, et

que lorsque z est égal à 0, y est différent de 0.

Dans la définition ci-dessus, les hétéroatomes désignent notamment -O- ou -S- ; les groupements hétéroatomiques sont par exemple des groupements -SO-, -SO₂- ou -N(R')-, R' étant notamment un hydrogène, un alkyle ou un aralkyle.

Parmi les composés organofluorés, on peut citer notamment ceux qui présentent une ou plusieurs des caractéristiques suivantes :

a) R_F est un groupement fluorocarboné aliphatique, éventuellement insaturé, ou aromatique, pouvant comporter un ou plusieurs hétéroatomes ou groupements hétéroatomiques et/ou pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène autre que le fluor, étant entendu que le rapport, en %, du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes d'halogène présents dans R_F n'est pas inférieur à 75 % ;

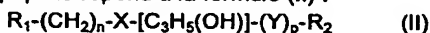
b) R_F est un groupement perfluoroalkyle ayant de 4 à 22 atomes de carbone ;

c) le groupement A est choisi parmi un carbone (tétravalent), un groupement $\equiv CH$ (trivalent), un azote (trivalent), un groupement -CO-N= (trivalent), un groupement -SO₂N= (trivalent), un groupement PO-(O)₃- (trivalent), ou un groupement divalent choisi parmi -CH₂-, -O-, -S-, -SO-, -SO₂- et -CO-NH-. Il convient de noter que l'indication des valences de A, telle que faite ci-dessus, ne préjuge pas de la structure formée par les liaisons chimiques avec A dans le composé de formule I : par exemple, le groupement $\equiv CH$ peut être un groupement lié par 3 liaisons covalentes simples ou un groupement lié par une liaison simple et une double liaison (c'est-à-dire du type -CH=) ;

d) R_H représente un groupement aliphatique, notamment alkyle, saturé ou insaturé en C₁-C₂₂, aryle en C₆-C₁₀ ou aralkyle en C₇-C₁₅, ledit groupement étant éventuellement substitué et/ou interrompu par des hétéroatomes ou groupements hétéroatomiques tels que ceux définis précédemment ;

e) les groupements R_F et/ou R_H peuvent être substitués de façon à porter des fonctions telles que : alcool, thiol, fonction carbonyle, acide carboxylique, ester, amine, énamine, amide, sulfonamide, sulfoxyde, phosphate, etc... ;

f) le composé organofluoré lipophile répond à la formule (II) :



dans laquelle :

R_1 représente un radical alkyle perfluoré ayant de 4 à 20 atomes de carbone,

R_2 représente un groupement alkyle en C₁-C₂₂, aryle en C₆-C₁₀ ou aralkyle en C₇-C₁₅,

X et Y représentent indépendamment un groupement choisi parmi -O-, -S-, -SO-, -SO₂-,

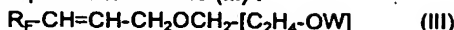
n représente un nombre de 0 à 4,

p représente le nombre 0 ou 1,

et C₃H₅(OH) représente l'un des groupements -CH₂CH(OH)CH₂-, -CH(CH₂OH)-CH₂- et -CH₂-CH(CH₂OH)-, étant entendu que X et Y ne peuvent pas représenter simultanément -SO- ou -SO₂-. Le groupement R_2 peut représenter les caractéristiques données pour R_H ci-dessus.

De tels composés sont décrits notamment dans les demandes de brevet WO-93/11103 et EP-166.696 ;

g) le composé organofluoré répond à la formule (III) :



dans laquelle :

C_2H_4-OW désigne $-CHOH-CH_2W$ ou $-CHW-CH_2OH$,

W représente $-OR$, $-SR$, $-COOR$, $-OC_6H_5$ ou $-O-C_6H_4-R''$,

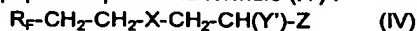
R représente un groupement alkyle ayant de 1 à 18 atomes de carbone,

R'' représente $-CH_3$ ou $-OH$ en position ortho ou para, et

R_F représente un radical alkyle perfluoré ayant de 4 à 20 atomes de carbone.

Ces composés sont décrits notamment dans le document DE-2.052.079 ;

h) le composé organofluoré lipophile répond à la formule (IV) :



dans laquelle :

R_F est un groupement alkyle perfluoré ayant de 4 à 20 atomes de carbone,

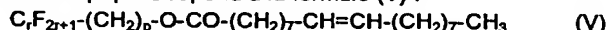
X représente $-O-$, $-S-$, $-SO-$ ou $-SO_2-$,

soit Y' représente OH et Z représente alors $-C_6H_5$, $-CH_3$, $-CH_2OH$, $-CH_2O-COCH_3$,

soit Y' représente $-CH_2OH$ et Z représente alors $-O-COCH_3$.

Ces composés sont décrits notamment dans le brevet US-3.952.066 ;

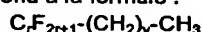
i) le composé organofluoré lipophile répond à la formule (V) :



dans laquelle r est un nombre entier égal à 6 ou 8 et p est le nombre 1 ou 2.

Parmi ces composés, on citera ceux commercialisés sous la dénomination Nofable FO par la Société Nippon Oil & Co. ;

j) le composé organofluoré lipophile répond à la formule :



dans laquelle r est un nombre entier égal à 6 ou 8 et v est un nombre entier pouvant varier de 12 à 16 ; ces composés sont décrits par M. Napoli, IX European Symposium of Fluorine Chemistry, Leicester, Septembre 1989 ;

k) le composé organofluoré lipophile peut aussi être choisi parmi ceux décrits dans JP-63-002.916, qui possèdent des groupements perfluorocarbonés et des groupements hydrocarbonés, le nombre total d'atomes de carbone étant compris entre 10 et 30, et le nombre d'atomes de carbone des groupements hydrocarbonés étant égal ou supérieur à 2 fois le nombre d'atomes de carbone des groupements perfluorocarbonés.

L'utilisation de tensioactifs comme émulsifiants dans la préparation de microdispersions de cires est connue. La réalisation de la microdispersion peut être effectuée à l'aide de tensioactifs anioniques, cationiques et/ou non-ioniques, de façon connue.

La quantité de tensioactif présent dans la composition est une quantité au moins suffisante pour permettre la formation d'une microdispersion stable du mélange de cire et de composé organofluoré. Cette quantité peut être déterminée dans chaque cas par des expériences de routine.

Le pourcentage pondéral de tensio-actif(s) dans la composition finale est compris généralement entre 0,01 et 25% environ et en particulier peut varier de 0,1 à 10%.

Le rapport pondéral cire(s)/émulsifiant(s) peut varier par exemple dans la gamme de 1 à 30 et notamment de 2 à 10.

Les tensioactifs anioniques utilisés sont notamment des sels d'acides gras (par exemple sels alcalins ou sels organiques tels que les sels d'amines) lesdits acides gras, éventuellement insaturés, ayant par exemple de 12 à 18 atomes de carbone, des sels alcalins ou sels de bases organiques des acides alkyl-sulfuriques et alkylsulfoniques ayant 12 à 18 atomes de carbone ou d'acides alkyl-arylsulfoniques dont la chaîne alkyle contient de 6 à 18 atomes de carbone. On peut citer également les éthers-sulfates, en particulier les produits de sulfatation des alcools gras et alkylphénols polyalcoylés dans lesquels la chaîne aliphatique comporte de 6 à 20 atomes de carbone et la chaîne polyalcoylée de 1 à 30 motifs oxyalkylène, en particulier oxyéthylène, oxypropylène ou oxybutylène.

Tous ces tensioactifs anioniques sont bien connus et plusieurs d'entre eux sont des produits commerciaux.

Les tensio-actifs non ioniques sont par exemple des tensio-actifs polyalcoylés et/ou polyglycérolés. Ce sont notamment les acides gras ou les amides d'acide gras polyalcoylés et/ou polyglycérolés ; les alcools gras ou les alkylphénols polyalcoylés et/ou polyglycérolés ; les esters d'acides gras et de polyols polyalcoylés et/ou polyglycérolés ; les alcanediols ou alcènediols-1,2 ou -1,3 polyalcoylés et/ou polyglycérolés ; et les alkyléthers d'alcanediols ou alcènediols-1,2 ou -1,3 polyalcoylés et/ou polyglycérolés ; par exemple, les acides ou alcools gras, éventuellement insaturés, ont 12 à 24 atomes de carbone, la chaîne alkyle des alkylphénols a 6 à 16 atomes de carbone, les alcanediols ou alcènediols ont de 9 à 24 atomes de carbone, l'alkyle des

alkyléthers a de 4 à 20 atomes de carbone, et le nombre de motifs oxyalkylène ou de motifs ($\text{CH}_2\text{CHOHCH}_2\text{O}$) peut aller de 2 à 40.

Les dérivés non ioniques polyalcoylés sont notamment des dérivés polyoxyéthylénés, éventuellement polyoxypropylénés.

5 Les acides gras polyalcoylés sont des produits commerciaux, notamment les produits vendus sous la marque Myrj par la Société Atlas.

Les esters d'acides gras et de polyols polyoxyéthylénés pour lesquels le polyol est le sorbitol sont des produits connus (Polysorbate et produits commercialisés sous la marque Tween par la Société Atlas). Lorsque le polyol est le glycérol, on peut utiliser les produits commercialisés par la Société Goldschmidt sous la marque Tagat.

10 Les alcools gras polyoxyéthylénés sont également des produits commerciaux, notamment ceux vendus sous la marque Brij par la Société Atlas.

Les alcools gras polyglycérolés, les alcanediols ou alcènediols polyglycérolés, ou les alkyléthers d'alcanediols ou d'alcènediols polyglycérolés peuvent être préparés par exemple selon les procédés décrits dans les brevets français 1.477.048, 2.025.681, 2.091.516 et 2.465.780 ou selon des procédés analogues.

Les acides gras ou amides d'acides gras polyglycérolés sont notamment décrits dans le brevet français 1.484.723 ou sont encore des produits commerciaux tels que ceux vendus sous la marque Plurol (Gattefosse) ou Drewpol, (Stefan Company), ou Decaglyn (Nikko Chemical).

D'autres tensioactifs non-ioniques utilisables sont par exemple :

20 - les alkylcarbamates de triglycérol de formule générale :



dans laquelle R représente un groupe alkyle saturé ou non de 10 à 20 atomes de carbone. Ces composés sont décrits dans le brevet EP-0.420.761 ;

25 - les dérivés oxyéthylénés ou propoxylés des alcools de la lanoline, des acides gras de la lanoline, ou de leurs mélanges.

De tels tensioactifs sont commercialisés par la Société Amerchol sous la marque Solulan.

Les tensioactifs cationiques sont notamment les dérivés d'ammonium quaternaire tels que l'Arquad 16-50, l'Arquad 18-50, l'Arquad T-50, l'Arquad 2C-75, l'Ethoquad c/12, et l'Ethoquad α/12, commercialisés par la Société Amak Chemicals.

30 L'emploi des tensioactifs non ioniques est préféré.

Il est également possible de mélanger les microdispersions de cire et de composé organofluoré avec des mélanges commerciaux de cires auto-émulsionnables contenant une cire et des tensioactifs. On peut utiliser par exemple la cire commercialisée sous la dénomination Cire Auto Lustrante OFR par la Société Tisco, qui contient des cires de Carnauba et de paraffine, en association avec des agents émulsionnants non ioniques, ou la cire auto-émulsionnable commercialisée sous la dénomination Cerax A.O. 28/B par La Ceresine, qui contient de la cire d'Alfa en association avec un émulsionnant non ionique. Ces mélanges commerciaux permettent de préparer des microdispersions de cires par addition d'eau selon le procédé décrit ci-dessus.

On peut également utiliser des microdispersions de cires prêtes à l'emploi disponibles commercialement comme les produits de la série SL slipaid de la Société Daniel Products Company, ou encore les produits Aquacer de la société Cerachemie.

40 Les microdispersions de cires sont diluables à l'eau sans nuire à la stabilité de la microdispersion. Elles peuvent donc se présenter sous la forme de compositions concentrées dont on peut ajuster la proportion des ingrédients à une valeur désirée par simple addition d'eau.

La composition selon l'invention peut contenir des polymères filmogènes.

45 Les polymères filmogènes utilisables sont notamment ceux utilisés habituellement dans les compositions cosmétiques pour les cheveux et les cils. Ce sont par exemple les polymères décrits dans les documents suivants : FR-1.222.944, FR-1.492.597, FR-1.564.110, FR-1.580.545, FR-2.077.141, FR-2.080.759, FR-2.137.684, FR-2.162.025, FR-2.190.406, FR-2.198.719, FR-2.265.781, FR-2.265.782, FR-2.280.361, FR-2.350.834, FR-2.357.241, FR-2.393.573, FR-2.403.076, FR-2.439.798, FR-2.529.214, BE-208.516, GB-839.805, US-2.047.398, US-2.102.113, US-2.723.248, US-3.589.978, US-3.879.376, US-4.031.307, US-4.082.730, US-4.128.631 et US-4.131.576. Les polymères filmogènes peuvent être présents dans la composition à raison de 0 à 25 % en poids, et en particulier de 2 à 15 %.

La composition peut contenir également des pigments colorés ou des charges utilisés de façon usuelle.

55 De tels pigments colorés ou charges (non colorées) sont présents en quantité suffisante, généralement inférieure à 40 % en poids par rapport au poids total de la composition. On peut utiliser des pigments organiques ou minéraux, y compris des pigments nacrés. On citera par exemple le dioxyde de titane, les oxydes de fer, l'oxyde de chrome ; le noir de carbone et les divers pigments organiques D et C red, orange ou yellow codifiés dans le Color Index ; les pigments nacrés tels que le mica recouvert d'oxyde de titane ; les charges telles

que le talc, les micas, l'amidon, les oxydes de zinc et de titane, le carbonate de calcium, les poudres de polymères synthétiques (polyéthylène, polyamide, etc...) et les poudres de silicone.

La composition peut contenir également d'autres additifs tels que des colorants, des filtres solaires, des agents épaississants, des parfums, des conservateurs, etc...

5 Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme de lotion fluide ou de lotion légèrement épaissie ou gélifiée. Elles peuvent être utilisées pour une application capillaire : lotion de mise en plis, lotion de coiffage, ou pour le maquillage des yeux : mascara, eye-liner (ou "ligneur").

Lorsque la composition est utilisée pour le maquillage des yeux, la viscosité de la composition est comprise par exemple entre 2,5 Pa.s et 35 Pa.s et de préférence entre 3,5 et 25 Pa.s. (mesurée au viscosimètre Contraves à 200 t/min après 10 minutes de rotation).

10 Les compositions selon l'invention sont obtenues par formation à chaud d'une microémulsion. Plus précisément, ces compositions sont obtenues par un procédé principalement caractérisé par le fait que l'on chauffe la cire et l'émulsionnant à une température supérieure à la température de fusion de la cire et non supérieure à 100°C, éventuellement en présence d'une partie de l'eau, jusqu'à fusion complète de la cire, que l'on ajoute progressivement l'eau, ou le restant de l'eau, portée à une température au moins égale à ladite température, en agitant, jusqu'à formation d'une microémulsion de cire dans une phase continue aqueuse, puis que l'on laisse refroidir jusqu'à la température ambiante. On obtient une microdispersion stable de cire.

On opère sous une agitation et en présence d'une quantité de tensio-actif suffisantes pour que les dimensions des microparticules de cire soient inférieures à 1 micromètre et de préférence inférieures à 500 nm.

20 Les composés organofluorés et les ingrédients liposolubles, par exemple des céramides, sont généralement ajoutés à la cire avant la réalisation de la microdispersion.

Les ingrédients hydrosolubles peuvent être ajoutés dans l'eau utilisée pour réaliser la microdispersion, ou dans la microdispersion de cire finalement obtenue.

De façon analogue, les ingrédients secondaires éventuellement présents dans la composition sont ajoutés selon les cas soit dans les produits de départ, soit dans la composition terminée.

On peut également ajouter à la microdispersion obtenue une microdispersion de cire commerciale, comme indiqué précédemment.

L'invention a également pour objet un procédé de traitement cosmétique, caractérisé par le fait que l'on applique sur les cheveux ou sur les cils une composition cosmétique telle que définie ci-dessus. L'application est effectuée de façon connue en soi.

L'invention a en outre pour objet l'utilisation d'un composé organique lipophile hydrofluorocarboné tel que le rapport du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes de fluor et d'hydrogène liés aux atomes de carbone, dans la molécule dudit composé, est au moins égal à 10 % et n'est pas supérieur à 90 %, comme additif destiné à améliorer les propriétés d'une composition cosmétique comprenant une microdispersion aqueuse de cire.

La composition cosmétique et le composé hydrofluorocarboné peuvent être tels que définis précédemment. L'additif fluoré améliore notamment les propriétés cosmétiques et la plasticité des films obtenus par application de ces compositions sur la peau.

Les exemples suivants illustrent l'invention.

40 EXEMPLES DE PREPARATION DE MICRODISPERSIONS DE CIRES

EXEMPLE A :

- 45 - Cire de carnauba 22,5 g
 - 1-(2'-F hexyléthylthio)-3-(2"-éthyl hexyloxy) propane 2-ol 7,5 g
 - Monostéarate de glycérol oxyéthyléné à 30 moles d'oxyde d'éthylène vendu sous la dénomination "Tagat S" par la Société Goldschmidt 7,5 g
 - Conservateurs qs
 50 - Eau qsp 100,0g

On chauffe à 90°C le mélange de cire, de composé fluoré et de tensioactifs en homogénéisant sous agitation modérée.

En continuant d'agiter, on incorpore l'eau préalablement chauffée à 90°C.

La microémulsion obtenue est ramenée à température ambiante. On ajoute les conservateurs lorsque la température est voisine de 30°C.

Diamètre moyen des particules de cire : 250 nm.

EXEMPLE B :

- Cire de carnauba 10,0 g
 - Alcool de lanoline et mélange d'alcools gras polyoxyéthylénés à 25 moles d'oxyde d'éthylène vendu sous la dénomination de "Solulan 25" par la Société Amerchol 7,5 g
 - Parahydroxybenzoate de méthyle 0,3 g
 - Composé fluoré vendu sous la dénomination "Nofable FO" par la Société Nippon Oil 2,5 g
 - Eau déminéralisée qsp 100 g
- La microdispersion est obtenue en procédant comme décrit dans l'exemple A.
Diamètre moyen des particules de cire: 111 nm.

EXEMPLE C :

- Cire de carnauba 10,0g
 - Alcool cétylique polyoxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène vendu sous la dénomination "Brij 58" par la Société ICI 2,34 g
 - Composé fluoré "Nofable FO" 2,5 g
 - Parahydroxybenzoate de méthyle 0,3 g
 - Eau déminéralisée qsp 100,0 g
- La microdispersion est obtenue en procédant comme décrit dans l'exemple A.
Diamètre moyen des particules : 118 nm.

EXEMPLE D :

- Cire de carnauba 10,0 g
 - Bromure de cétyltriméthylammonium 3,79 g
 - Composé fluoré "Nofable FO" 2,50 g
 - Parahydroxybenzoate de méthyle 0,3 g
 - Eau qsp 100,0 g
- La microdispersion est obtenue comme décrit dans l'exemple A.
Diamètre moyen des particules : 96 nm.

EXEMPLE E :

- Cire de carnauba 18,0 g
 - "Tagat S" 7,5 g
 - Parahydroxybenzoate de méthyle 0,2 g
 - 1-(2'-F-hexyléthylthio)-2-décanol 12,0 g
 - Eau qsp 100,0 g
- La microdispersion est préparée selon le mode opératoire de l'exemple A.
Diamètre moyen des particules : 250 nm.

EXEMPLE F :

- Cire de carnauba 18,0 g
 - "Tagat S" 7,5 g
 - Parahydroxybenzoate de méthyle 0,2 g
 - 1-(2'-F-octyléthylthio)-2-hexanol 12,0 g
 - Eau qsp 100 g
- La microdispersion est préparée selon le mode opératoire de l'exemple A.
Diamètre moyen des particules : 195 nm.

* La formule de ce composé fluoré est :



EXEMPLE G (comparatif) :

Dans cet exemple, on utilise comme agent organofluoré, un composé perfluoré.

- Cire de carnauba 10,0 g
- 5 - "Solulan 25" 7,5 g
- Parahydroxybenzoate de méthyle 0,3 g
- Perfluoropolyméthylisopropyléther vendu sous la dénomination "HC 25" par la Société Ausimont-Mon-santo 2,5 g
- Eau déminéralisée qsp 100 g
- 10 La microdispersion, qui est préparée selon le procédé décrit à l'exemple A, n'est pas stable, ce qui se traduit notamment par une séparation des phases.

EXEMPLE H (comparatif) :

15 On prépare une microémulsion, sans agent organofluoré, ayant la composition suivante :

- Cire de carnauba 30 g
- "Tagat S" 7,5 g
- Conservateur qs
- Eau qsp 100,0 g
- 20 La microdispersion est obtenue selon le procédé décrit à l'exemple A.
Diamètre des particules : 160 nm.

EXEMPLE I :

- 25 - Cire de carnauba 21 g
- Cire de paraffine 3 g
- 1-(2'-F-hexyléthylthio)-3-(2"-éthyl hexyloxy) propane 2-ol 6 g
- "Tagat S" 7,5 g
- Conservateurs qs
- 30 - Eau qsp 100,0 g
- La microdispersion est préparée selon le mode opératoire de l'exemple A.
Diamètre moyen des particules : 300 nm.

EXEMPLE J :

- 35 - Cire de carnauba 19 g
- Cire d'abeille modifiée vendue sous la dénomination "Cerabellina" par la Société Jan Dekker 3 g
- 1-(2'-F-hexyléthylthio)-3-(2"-éthyl hexyloxy) propane 2-ol 8 g
- "Tagat S" 7,5g
- 40 - Eau qsp 100,0 g
- La microdispersion est préparée selon le mode opératoire de l'exemple A.
Diamètre moyen des particules : 250 nm.

EXEMPLES DE COMPOSITIONS DE MAQUILLAGE POUR LES YEUX

45 **Mode opératoire des exemples 1 à 4 :**

On opère par dilution de la microdispersion de cire de départ en 2 étapes.

- 50 A température ambiante, le ou les polymères présents dans la formulation sont incorporés dans la microdispersion de cire sous agitation en ajoutant éventuellement de l'eau, si nécessaire, pour obtenir une préparation homogène. Ensuite, on disperse les pigments. La formulation peut être broyée.

EXEMPLE 1 :

- 55 On prépare la composition suivante :
- Microdispersion de cire selon l'exemple A 89,5 g
- Oxyde de fer noir 5 g
- Hydroxyéthylcellulose vendue sous la dénomination de "Cellosize QP 4400M" par la Société Amerchol 1 g

- Gomme arabique 1,5 g
- Panthénol 1,0 g
- NaOH qs pH 7
- Eau 2,0 g

5 On applique cette composition comme mascara, sur les cils.

A l'application, on constate que les cils sont brillants, possèdent un bon recourbement et une bonne souplesse.

EXEMPLE 2 :

10

- Microdispersion de cire selon l'exemple E 86 g
- Oxyde de fer noir 6 g
- Glycérine 3g
- Polyvinylpyrrolidone vendue sous la dénomination de "Luviskol K90" par la Société BASF 4 g
- Polyméthacrylate de sodium 1 g
- NaOH qs pH 7

15 On applique cette composition de mascara, sur les cils.

A l'application, on constate que les cils sont brillants, possèdent un bon recourbement et une bonne souplesse.

20

EXEMPLE 3 ET 4 (comparatifs) :

On prépare des mascaras de compositions suivantes (les teneurs sont exprimées en grammes) :

25		Ex.3	Ex.4
	- Microdispersion de cire selon l'exemple A	88,5	
	- Microdispersion de cire selon l'exemple H		88,5
30	- Oxyde de fer noir	5,0	5,0
	- Gomme arabique	3,0	3,0
	- "Cellosize QP 400M"	0,5	0,5
35	- Polyvinylpyrrolidone ("Luviskol K90-BASF)	1,0	1,0
	- Polyquaternium-10 (Nom : CTFA) vendu sous la dénomination de "Leogard GP" par la Société Akzo	2	2
40	- NaOH qs pH7		

40

On demande à un jury de 10 utilisatrices d'utiliser les mascaras des exemples 3 et 4, dont elles ignorent la composition, et de donner leur opinion sur les qualités ou défauts de ces mascaras. Le mascara de l'exemple 4 est jugé par l'ensemble des utilisatrices comme rigidifiant trop fortement les cils, alors que le mascara de l'exemple 3 est jugé comme rigidifiant normalement les cils.

45

EXEMPLE 5 : Mousse de coiffage

On prépare une mousse de coiffage aérosol ayant la composition suivante :

- 50 - Microdispersion de cire de l'exemple A 22,22 g
- Hydroxyéthylcellulose réticulée à l'épichlorhydrine, quaternisée par la triméthylamine, commercialisée sous le nom "J.R. 400" par la Société Union Carbide 0,5 g
- Diazolidinyl urée vendue sous la dénomination "Germall II" par la Société Sutton Labs 0,1 g
- Eau qsp 100 g
- 55 - NaOH qs pH 5,5

On introduit 90 g de la composition obtenue dans un boîtier aérosol sans tube plongeur. On procède à la fixation de la valve et à la fermeture hermétique du récipient, puis on introduit 10 g d'un mélange propulseur butane/isobutane/propane. La pression dans le récipient est 3,2 bars. On rappelle qu'un bar correspond à une

pression de 10^5 Pa.

La mousse de coiffage obtenue est appliquée sur cheveux mouillés. Après séchage, les cheveux présentent du corps et on constate une bonne tenue de la coiffure.

5 **EXEMPLE 6 :**

On prépare un mascara de composition suivante :

- Microdispersion de cire selon l'exemple B 93,0 g
- Noir de charbon 5,0 g
- 10 - Hydroxypropyl chitosane 0,2 g
- Hydroxyéthylcellulose vendue sous la dénomination de "Cellosize QP 4400M" par la Société Amerchol 1,3 g
- α -bisabolol 0,5 g

15 Appliquée sur les cils, cette composition leur confère une brillance, un recourbement et une souplesse satisfaisants.

Revendications

- 20 1. Composition cosmétique ou support de composition cosmétique comprenant une microdispersion aqueuse de particules contenant au moins une cire, lesdites particules étant solides jusqu'à une température au moins égale à 30°C , caractérisée par le fait que lesdites particules contiennent en outre un composé organique lipophile hydrofluorocarboné tel que le rapport du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes de fluor et d'hydrogène liés aux atomes de carbone, dans la molécule dudit composé est au
25 moins égal à 10 % et n'est pas supérieur à 90 %.
2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que ledit rapport est compris dans la gamme de 10 à 80 %, et en particulier de 30 à 60 %.
- 30 3. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle contient de 5 à 50 %, et en particulier de 10 à 30 %, dudit composé organique lipophile hydrofluorocarboné, en poids par rapport au poids total de cire présent dans la composition.
4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle
35 contient de 1 à 40 % en poids, et en particulier de 5 à 30 % en poids de cire.
5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit composé organique lipophile hydrofluorocarboné répond à la formule :

$$(R_F)_x(A)_y(R_H)_z \quad (I)$$
 dans laquelle :
 40 R_F représente un groupement organique fluoré ayant au moins 4 atomes de carbone,
 R_H représente un groupement hydrocarboné non fluoré, ledit groupement hydrocarboné étant éventuellement substitué et/ou comportant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes ou groupements hétéroatomiques,
 45 A représente un groupement de liaison divalent, trivalent ou tétravalent,
 x représente le nombre 1, 2 ou 3,
 y représente le nombre 0 ou 1,
 z représente le nombre 0, 1, 2 ou 3,
 étant entendu :
 50 que, lorsque y est différent de zéro, la somme $(x + z)$ est égale à la valence du groupement de liaison A , et alors chaque groupement R_F et R_H est lié à A par une liaison covalente,
 que, lorsque $y = 0$, alors $x = z = 1$ et le groupement R_F et le groupement R_H sont alors liés l'un à l'autre par une liaison covalente, et
 que lorsque z est égal à 0, y est différent de 0.
- 55 6. Composition selon la revendication précédente, caractérisée par le fait que R_F est un groupement fluoro-carboné aliphatique, éventuellement insaturé, ou aromatique, pouvant comporter un ou plusieurs hétéroatomes ou groupements hétéroatomiques et/ou pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes

d'halogène autre que le fluor, étant entendu que le rapport, en %, du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes d'halogène présents dans R_F n'est pas inférieur à 75 %.

7. Composition selon la revendication 5, caractérisée par le fait que R_F représente un groupement perfluoroalkyle ayant de 4 à 22 atomes de carbone.
8. Composition selon l'une quelconque des revendications 5 à 7, caractérisée par le fait que le groupement de liaison A est choisi parmi un carbone (tétravalent), un groupement $\equiv CH$ (trivalent), un azote (trivalent), un groupement $-CO-N=$ (trivalent), un groupement $-SO_2N=$ (trivalent), un groupement $PO-(O)_3$ (trivalent), ou un groupement divalent choisi parmi $-CH_2-$, $-O-$, $-S-$, $-SO-$, $-SO_2-$ et $-CO-NH-$.
9. Composition selon l'une quelconque des revendications 5 à 8, caractérisée par le fait que R_H représente un groupement alkyle, éventuellement insaturé, 1-22 C, aryle 6-10 C ou aralkyle 7-15 C.
10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit composé organique lipophile hydrofluorocarboné répond à la formule (II) :

$$R_1-(CH_2)_n-X-[C_3H_5(OH)]_p-(Y)_p-R_2 \quad (II)$$
 dans laquelle :
 R_1 représente un radical alkyle perfluoré ayant de 4 à 20 atomes de carbone,
 R_2 représente un groupement alkyle en C_1-C_{22} , aryle en C_6-C_{10} ou aralkyle en C_7-C_{16} ,
 X et Y représentent indépendamment un groupement choisi parmi $-O-$, $-S-$, $-SO-$, $-SO_2-$,
 n représente un nombre choisi parmi 0, 1, 2, 3 ou 4,
 p représente le nombre 0 ou 1,
 et $C_3H_5(OH)$ représente l'un des groupements $-CH_2CH(OH)CH_2-$, $-CH(CH_2OH)-CH_2-$ et $-CH_2-CH(CH_2OH)-$, étant entendu que X et Y ne peuvent pas représenter simultanément $-SO-$ ou $-SO_2-$.
11. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que ledit composé organique lipophile hydrofluorocarboné répond à la formule (IV) :

$$R_F-CH_2-CH_2-X-CH_2-CH(Y')-Z \quad (IV)$$
 dans laquelle :
 R_F est un groupement alkyle perfluoré ayant de 4 à 20 atomes de carbone,
 X représente $-O-$, $-S-$, $-SO-$ ou $-SO_2-$,
 soit Y' représente OH et Z représente alors $-C_6H_5$, $-CH_3$, $-CH_2OH$, $-CH_2O-COCH_3$,
 soit Y' représente $-CH_2OH$ et Z représente alors $-O-COCH_3$.
12. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que ledit composé organique lipophile hydrofluorocarboné répond à la formule (III) :

$$R_FCH=CH-CH_2OCH_2-[C_2H_4-OW] \quad (III)$$
 dans laquelle :
 C_2H_4-OW désigne $-CHOH-CH_2W$ ou $-CHW-CH_2OH$,
 W représente $-OR$, $-SR$, $-COOR$, $-OC_6H_5$ ou $-O-C_6H_4-R''$,
 R représente un groupement alkyle ayant 1 à 18 C,
 R'' représente $-CH_3$ ou $-OH$ en position ortho ou para, et
 R_F représente un radical alkyle perfluoré ayant de 4 à 20 atomes de carbone.
13. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que ledit composé organique lipophile hydrofluorocarboné répond à la formule (V) :

$$C_rF_{2r+1}-(CH_2)_p-O-CO-(CH_2)_7-CH=CH-(CH_2)_7-CH_3 \quad (V)$$
 dans laquelle r est un nombre entier égal à 6 ou 8 et p est le nombre 1 ou 2.
14. Procédé de traitement cosmétique, caractérisé par le fait que l'on applique sur les cils ou sur les cheveux une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications précédentes.
15. Utilisation d'un composé organique lipophile hydrofluorocarboné tel que le rapport du nombre d'atomes de fluor au nombre total d'atomes de fluor et d'hydrogène liés aux atomes de carbone, dans la molécule dudit composé, est au moins égal à 10 % et n'est pas supérieur à 90 %, comme additif destiné à améliorer les propriétés d'une composition cosmétique comprenant une microdispersion aqueuse de cire.



Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande
EP 94 40 1852

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.6)
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 12, no. 84 (C-482) 17 Mars 1988 & JP-A-62 223 105 (KANEBO LTD) 1 Octobre 1987	1-3,5-9	A61K7/50
Y	* abrégé *	10	
D,Y	WO-A-93 11103 (L'OREAL) 10 Juin 1993 * page 27; exemple 2 * * page 36; exemple 14 * * revendication 1 *	10	
P,X	EP-A-0 557 196 (L'OREAL) 25 Août 1993 * page 9 - page 10; exemples E,F *	1-10,14	
D,A	US-A-3 952 066 (GLICKMAN S.A. ET AL) 20 Avril 1976 * colonne 1, ligne 15 - ligne 21 * * revendication 1 *	12	
D,A	DE-A-20 52 579 (BLÖCHL W.) 4 Mai 1972 * revendication 5 *	11	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.6)
D,A	EP-A-0 394 078 (L'OREAL) 24 Octobre 1990 * revendications 1-19 *	1-14	A61K
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche LA HAYE		Date d'achèvement de la recherche 25 Novembre 1994	Examinateur Boulois, D
<p>CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES</p> <p>X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire</p> <p>T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons A : membre de la même famille, document correspondant</p>			

EPO FORM 1503 (01/92) (P01001)